SOFT CAPSULE OF MULTIPLET STRUCTURE

Publication number: JP60193917
Publication date: 1985-10-02

Inventor: TANIGUO

TANIGUCHI YOSHIKATSU; YAMADA OSAMU; MAKINO HIROICHI; UIRIAMU CHIYAARUZU

HABAATO

Applicant: AARU PII SHIIRAA KK

Classification:

- international: A61K9/48; A61K9/48; (IPC1-7): A61K9/48

- European:

Application number: JP19840047309 19840314 Priority number(s): JP19840047309 19840314

Report a data error here

Abstract of **JP60193917**

PURPOSE:A soft capsule of multiplet structure regulating easily action of drug, having stability with time, by forming a soft capsule of a drug to be eluted at latest as a nucleus, covering the saft capsule with an outer film of capsule containing an oily solution of another drug. CONSTITUTION:An oil solution or suspension of a drug to be eluted at latest is covered with an outer film of capsule to give a soft capsule, which is used as a nucleus. A soft capsule of multiplet structure comprising the necleus, an oilY solution of suspension of another drug as an inner solution, coated with a larger outer film of capsule. (1) A drug to be deactivated with gastric juice (e.g., pancreatin, hormone agent, etc.), (2) a drug having side effect on the stomach (e.g., salicylic acid preparation, etc.), and (3) a drug requiring enteric properties (e.g., vermicide, etc.) may be cited as the drug. Eluation or stepwise eluation of the drug at a desired action part can be attained easily, and the saft capsule is preferable as a sustained release capsule, or enteric capsule.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-193917

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

磁公開 昭和60年(1985)10月2日

A 61 K 9/48

6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

図発明の名称

多重構造軟カプセル剤

②特 願 昭59-47309

願 昭59(1984)3月14日 御出

明者 谷 勿発

築 克 東京都世田谷区宮坂3丁目43番4号

勿発 明者 恀

横浜市保土ケ谷区星川2丁目6番4号

Ш ⑫発 明

掛川市下俣719番地の2

ウイリアム・チヤール 79発 明者

アメリカ合衆国フロリダ・クリアウオーター・サマースワ

東京都港区赤坂4丁目九番二十五号 新東洋赤坂ビル

ズ・ハバート

⊞

ース・ドライブ 2955

アール・ピー・シーラ の出

一株式会社

弁理士 矢野 敏雄 個代 理

発明の名称

多重構造軟カプセル剤

- 特許請求の範囲
 - 1. 相溶性または胃液に対する化学的安定性も しくは吸収有効部位により分けられた物質群 のうち最も遅く溶出さるべき群からの薬物の 油性溶液または懸濁液をカプセル外皮膜で被 獲してなる軟カプセルを核とし、他の群の薬 物の油性溶液または懸濁液を内容液とし、よ り大きいサイオのカプセル外皮膜で被覆して なる多重構造の軟カプセル剤。
 - 2 核となる軟カプセルが数個の小カプセルで ある、特許請求の範囲第1項記載の軟カプセ ル剤。
 - 3. 三重以上の多重構造の軟カプセル剤の場合 、カプセルの内容物が空気または窒素のよう な気体である、特許請求の範囲第1項記載の 軟カプセル剤。
 - 外皮膜の厚さないしは重量が互いに異なる。

特許請求の範囲第1項記載の軟カプセル剤。

- 5. 油性溶液または懸濁液の溶媒ないしは分散 媒が植物油または食用油脂またはワックスも しくはそれらの混合物である、特許請求の範 囲第1項記載の軟カプセル剤。
- 油性懸濁液がサスペンジョン・スラリーで ある、特許請求の範囲第1項記載の軟カプセ ル剤。
- 発明の詳細な説明

本発明は、軟カプセル剤、詳固すれば多重構 造載カプセル剤に係るものである。

軟カプセル剤は、油性薬物およびスラリー状 楽物の製剤化に適した剤形であつて、ビタミン 剤、肝油およびその他の悪味、悪臭があつて飲 み難い多くの医薬品の製剤に広く用いられてい

しかし、2種または数種の薬物を同時に投与 したい場合には、内容液に2種または数種の薬 物を混入懸濁させて歌カプセルに充塡しなけれ はならないので、配合禁忌の薬物は同一カプセ

ル内に充塡できない、つまり、薬物相互間で経 時的に徐々に反応し、その結果カプセルの外観 が損なわれ、薬効が低下してしまうという欠点 がある。

聚化、(1) 腎液の作用を受けて無効になる、つまり分解ないしは変化して不活性化する薬物、たとえばペンクレアチンなどの酵素製剤、活性ピクミン剤、ある種の抗生物質、乳酸菌製剤、活性 智・ 脳はなど、(2) 関に作用して消化作用 昭 書・ 脳はなどの副作用を呈する薬物、たとくエチルスチルペストロール、エメチン、アテブリンなど、(3) 腸内で選択的に働かせたいが腸には 野・ 大とく は かく は で は かく は で は かい は かい は かい は かい ない ない ない ない は かい は ない がい は ない ない がい 切い は ない かい 切い は ない かい 切い は ない かい 切い は ない かい 切い 切い は ない かい 切い 切い 切い かい 切い 切い かい 切り は されていた。

本発明省らは、この目的が多重構造の敬力プセル剤によつて中分なく遊成されることを見出

特開昭60~193917(2)

した。

本発明による多重構造軟カプセル削は、相溶性ないしは胃液に対する化学的安定性ある物質になり分けられた物質群のうち最も遅く溶出さるべき群からの薬物の油性溶液をカプセル外皮膜で被覆してなるものである。

外皮膜の厚さは、一般に 0.5~2 mm であり、 また膜の厚さは所望により核カプセルのものと それ以降のものとで相違していてもよい。

内容薬液の溶媒としては、普通植物油またはまたはワックス 食用油脂もしくはそれらの混合物が使用され、 従つて内容薬液は植物油中の油性溶液ならびに 食用油脂等に分散懸濁させた懸濁液、いわゆる サスペンジョン・スラリーを包含する。

最初の、つまり最も遅く溶出さるべき物質群の薬物を含有するカプセルは、所望により数個であつてもよい。

また、本発明による軟カプセル削は、三重以上の多重構造のものを包含し、この場合必要に応じ最外側を外皮膜の内側に薬液に代えて空気ないしは窒素のような気体を存在させたものも本発明の範囲内である。

薬剤の作用調節ないしは作用延長は、外皮膜の厚さの調節または分散媒の組成の選択あるいはその双方によつて行なわれる。

本発明の多重構造軟カプセル削は、所望の体内作用部位における薬物の溶出ないしは段階的放出が容易に達成されるので、殊に徐放性カプセル削として極めて好適である。

次に実施例につき、本発明を詳述する。 例 1

カプセル外皮膜用のゼラチン斑板は次のよう にして得られる:

溶解益中で、ゼラチン420部、クリセリン 210部、精製水370部からなる攪拌混合物 を80~90℃の温度で波圧脱泡下に溶解し、

10-10776 -- 1

得られるグル溶液をアール・ピー・シーラー社 製スプレーダー・ポックスを用いて厚さを調節 しながら流延させるとともに冷風によりゲル化 させて均一な厚さのゼラチン薄板とする。

次いて、こうして得た軟カプセルを内包する下記組成の薬液2を、上記よりも大きい寸法の 鋳型を用いて同様の方法で外皮膜で被覆する。 との場合、内容液は120gおよび外皮膜は2 00gである。とうして二重構造のカプセル剤 が得られる。

特開昭 60-193917 (3)

ピタミンC、植物油、食用油脂を良く攪拌して均一なスラリー液(薬液3)をつくり、例1に示した方法で薬液3を内容液とする軟カプセルを2個つくり、乾燥した後、より大きい寸法の鋳型を用い、これら2個のカプセルを内包する薬液4を内容液として下記組成の外皮膜で同様に被覆する。2カプセルを内包する二重カプセル剤が得られる。

	·	薬液3 ₫	0処方	薬液4の処方	
楽	物	ピタミンC	3 Ong	ニコチン酸アミド	1 Omg
植 4	勿 油		6 5mg		5 Omg
食用	由脂		1 5#g		1 Omg .
•			1 1 Omg		70119
) 外皮服	英重量((内包カプセル技	膜)45㎜	(外包カプセル皮膜)	4333

上記の2カプセル内包の二重カプセル剤につ

き例1に示したように行なつた崩壊試験の結果

のとおりであつた。

は次のとおりである。

(1) 薬液5の処方 ピタミンA油 10mg 外皮膜重量(核となるカプセル): 40mg植物油 50mg

(目) 薬液6の処方 ピタミンD₅ 1mg 外皮膜重量(二重目のカプセル):107mg 植物油 30mg

60119

3 1 119

(IV) 最外側外皮膜の重量 518mm 上記多重カプセル剤に、第10改正日本薬局 方所載の腸溶性カプセル剤の崩壊試験法に従つ て、第1液による試験を行ない、引き続き第2

	薬液1の処方	薬液2の処方
	乗放1の処力	架板との起力
アス ピリン	3 O mg	3 O mg
植物油	6 5 mg	. 7.0 mg
食用油脂	1 5 mg	2 O mg
	11079	120 mg

上記二重カプセル剤に崩壊試験(第10改正 日本薬局方、一般試験法第36頁「崩壊試験法 」のカプセル剤の項参照)を行ない、次表に示 す結果を得た。

第	1	液*化	ľ	る	試	験	
							г

	薬液 1	薬液 2	2
内容物の流出しはじめた時間	15~20分	6~ 8	3分
皮膜の溶解が終つた時間	25~36分	13~1	6分

* 第 1 液は人工胃液ないし人工消化液とも呼ばれ、塩化ナトリウム 2.0 g に希塩酸 2 4.0 m および水を加えて1000 m としたもので、pH 約 1.2 の無色透明の溶液である。

671 2

第1液による試験

	楽 液	薬液 4	
•	1	2	
内容物の流出しはじめた時間	20~25分	20~25 /)	7~ 9分
皮膜の溶解が終つた時間	30~40 <i>\$</i>)	30~40 /)	15~20分

例 3

ビタミンA油と植物油とからなる混合液(整液 5)を内容液として例1に示した方法で軟カプセルをつくる。次いで、こうして得たカプセルを内包し、ビタミンD3と植物油からなる混合物(楽液 6)を内容液とし、例1と同様にして外皮膜で被覆して二重カプセルをつくる。

この二重カプセルを核として、ピタミンEと植物油との混合物(薬液7)を内容液にして三 重構造のカプセルをつくり、この三重カプセル を引続き窒素ガスを内容物として外皮膜で被覆 して四重構造のカプセル剤をつくつた。

それぞれの薬液の組成および外皮膜重量は次

特開昭 60-193917 (4)

局方による腸溶性カプセル剤として適合すると

とが認められる。

液による試験を行なつた。 この第2液は人工腸液であつて、 0.2 M リン酸二水素カリウム試液 250 m に 0.2 N 水酸化ナトリウム試液 1 18 m および水を加えて 1000 m とした、pH約6.8を示す無色透明の溶液である。

第1液による試験

		内容物の流出しは じめた時間	皮膜の溶解が終つた 時間
窒素	ガス	2~ 7分	14~15分
薬液	7	20~25分	30~40分
薬液	6	50~55分	(65~70分)
薬液	5	崩壊せず	崩壊せず

第2液による試験

楽液	5	6~ 8 3)	12~15分
		l	

上記試験結果から、本例による多重カプセル 削は第1被使用の場合60分間には完全に溶解 せず、第2被では30分以内に崩壊するので、

代理人,并理士、矢、野、敏、雄、⑦安克